



التاريخ: 2012/2/1

تعميم إداري رقم (١٢) لسنة 2012

السادة الأفاضل/ مدراء المناطق الطبية
السادة الأفاضل / مدراء المستشفيات الحكومية و الخاصة
السادة الأفاضل / الأطباء في المراكز والعيادات الصحية
السادة الأفاضل / مدراء الصيدليات الحكومية و الخاصة

الموضوع : سحب المستحضرات الصيدلانية

Excedrin from Novartis Consumer Health, Inc (Lincoln, Nebraska, USA)

Modern Pharmacy والوكيل المعتمد شركة

حفاظا على المصلحة العامة وصحة المجتمع، نود أن نلفت انتباهكم الى التوصيات الصادرة من إدارة الغذاء والدواء الأمريكية والشركة المصنعة حول السحب الطوعي لمستحضرات Excedrin . والمستخدمة كأدوية لتخفيف الألم، حيث قامت الشركة المصنعة بسحب جميع تشغيلات المنتجات أعلاه والتي تنتهي مدة صلاحيتها في ديسمبر 2014 أو قبلها وذلك كإجراء احترازي بسبب احتمالية إحتواء عبوات المنتجات المذكورة أعلاه على أقراص أو كبسولات من منتجات أخرى مصنعة داخل هذا المصنع أو إحتوائها على أقراص مكسورة وذلك بسبب أخطاء في ممارسة التصنيع الجيد من التعبئة والتغليف، مما قد يؤدي الى أخذ الدواء الخطأ أو أخذ جرعة أكبر أو أقل من الدواء أو حدوث حساسية من الدواء الغير مقصود. علما بأن المنتجات المسجلة من الدواء أعلاه هي:

1.Excedrin Tablet

2.Excedrin Tension Headache Caplet

3.Excedrin Extra Strength Tablet

كما صرحت إدارة الغذاء والدواء الأمريكية بأن هناك احتمالية خلط أقراص : Excedrin ، NoDoz ، Bufferin ، Gas-X ، made والتي تباع بدون وصفة طبية ببعضها أو مع أدوية مراقبة لتخفيف الألم تحتوي على مادة الأفيون مثل Percodan ، Endocet ، Percocet ، Opana ، Zydone ، Morphine ، Endodan ، Percodan .
وتوصي إدارة التسجيل والرقابة الدوائية بوزارة الصحة بالتالي:

1. تعليق تسجيل المصنع (Novartis Consumer Health, Inc. (Lincoln, Nebraska, USA).
 2. تعليق تسجيل المنتجات أعلاه مؤقتا لحين قيام الشركة المنتجة بجميع التصحيحات اللازمة في المصنع.
 3. على الوكيل المحلي للشركة المنتجة سحب جميع عبوات المنتج من الأسواق والتوقف عن إستيرادها مؤقتا.
 4. على المرضى المستخدمين للأدوية أعلاه إتلاف العبوات المتوفرة لديهم.
- وعليه توصي إدارة التسجيل والرقابة الدوائية بممارسي الرعاية الصحية والمرضى بالتوقف عن استخدام الدواء المذكور أعلاه ومتابعة مرضاهم في حال حدوث أي أعراض جانبية.

في حالة وجود أي استفسار يرجى إبلاغ إدارة التسجيل والرقابة الدوائية على:

هاتف 02 - 6117391 أو 02 - 6117642 أو فاكس 02 - 6313742 أو البريد الإلكتروني pv @moh.gov.ae

إن هذا التحذير موجه إلى جميع ممارسي الرعاية الصحية لمتابعة مرضاهم .

د. أمين حسين الأميري

وكيل الوزارة المساعد للممارسات الطبية والتراخيص

قسم البقطة الدوائية و المعلومات الدوائية و السموم

نسخة لكل من:

معالي / وزير الصحة
سعادة / وكيل وزارة الصحة
سعادة / وكيل وزارة الصحة المساعد لشؤون السياسات الصحية
سعادة / المدير العام لوزارة البيئة والمياه
سعادة / المدير العام لهيئة الصحة - أبوظبي
سعادة / المدير العام لهيئة الصحة - دبي
سعادة / المدير العام لهيئة الإمارات للمواصفات والمقاييس
سعادة / المدير العام لجهاز أبوظبي للرقابة الغذائية
سعادة / المدير التنفيذي لمدينة دبي الطبية
سعادة / مدير إدارة سلاح الخدمات الطبية/القوات المسلحة
سعادة / مدير الأغذية والصحة/قسم البيئة والصحة دبي
سعادة / مدير إدارة الإعلانات الصحية
سعادة / مديرية إدارة التسجيل والرقابة الدوائية
سعادة / رئيس اللجنة المركزية للإدارة الإمداد والتزويد الطبي

الموقر
المحترم
المحترم
المحترم
المحترم
المحترم
المحترم
المحترم
المحترم
المحترم
المحترم
www.government.ae
المحترمة